IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Application of:

Claude BERNHART et al.

Serial No. 07/794,497

Filed: November 20, 1991

For:

N-Substituted heterocyclic derivatives,

their preparation and the pharmaceutical: compositions in which they are present

Group Art Unit: 1205

COMPLETION OF CLAIM FOR PRIORITY

Honorable Commissioner of Patents and Trademarks Washington, D.C. 20231

Sir:

Submitted herewith is a certified copy of French Application No. 91 11161, filed September 10, 1991, to complete the claim for priority made in the Declaration of the above identified application. The certified copies of the other two French priority documents were submitted by the International Bureau in the international application number PCT/FR91/00224. It is respectfully requested that the claim for priority under 35 U.S.C. §119, as well as receipt of all three certified copies of the priority documents, be acknowledged in the first Official Action on this application.

Respectfully submitted,

Richard E. Fichter

Registration No. 26,382

BACON & THOMAS 625 Slaters Lane - 4th Fl. Alexandria, Virginia 22314 Phone: (703) 683-0500 REF:TJL:cr

BE794497.R4

March 31, 1992

Bdi Lomenii

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

92 MAR 31 PM 2: 05 GROUP 120

BREVETS D'INVENTION

CERTIFICATS D'UTILITÉ - CERTIFICATS D'ADDITION

Copie officielle

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme, d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris le E 2 DEC. 1991

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle

Le Chef de Division

Yves CAMPENON



NON 2 OPTIONS OBLIGATOIRES au moment du dépôt (sauf pour le certificat d'utilité) () INSTITUTIONAL DE LA PROPRIETE NOTATIONAL ī NON LE DEMANDEUR REOUIER! L'ETABLISSEMENT DIFFERE DE L'AVIS DOCUMENTAIRE

DE LA REQUETE

DUPLICATA

INP

DEMANDE DE (voir case cochée)

26bis, rue de Léningrad 75800 Paris Cédex Tél. : (1) 42 94 52 52 - Télécopie : (1) 42 93 59 30

Division Administrative des Brevets

DÉSIGNATION DE L'INVENTEUR

DATE DE LA DEMANDE INITIAL

NOM ET ADRESSE DU MANDATAIRE A OUI TOUTÉ LA CORRESPONDANCE DOIT ETRE ADRESSEE

Phur cred diprocisez Nature, Nº et date de la demande intore HARTERNAMEN DUNG

10 SEP 199

DATE OF REWISE DES PIÈCES

CABINET BEAU DE LOMENIE 55, Rue d'Amsterdam, 75008 PARIS

6 тецениме вы соннея эмым (1) 42.80.64.68

5 REFERENCE DU CORRESPONDANT H. 2233-568/MLG

4 DATE DU POUVGINGENERAL 20.03.91

75

7 TITRE DE L'INVENTION

10 SEP, 1991

91 11161

DATE DE GEPOT

I D'ENRÉGISTREMINT NATIONAL

" Dérivés hétérocycliques N-substitués, leur préparation;

les compositions pharmaceutiques en contenant "

8 DEMANDEUR(S): Nom of Prénons (souligner le nom patronymique) ou dénomination et forme juridique

Société anonyme

SANDFI

1 - Pierre PERREAUT

2

띮

40, avenue George V

9 ADRESSE(S) COMPLÉTE(S)

75008 PARIS

໌. ຕ

REDEVANCES VERSÉES

Х реоемот

Française

10 NATIONALITE(S)

X DE REVENDICATION (à parte de la 118)

[B]

SI LE DEMANDEUR EST UNE PERSONNE PHYSIQUE NON IMPOSABLE, IL RICUIERT CN A RECUIS LA REDUCTION DES REDEVANCES*

ē NON X

LE DEMANDEUR EST LUNIQUE NVENTEUR:

11 INVENTEUR(S)

13 DÉCLARATION DE PRIORITÉ PACSONIDA

DE REVENDICATION DE PRIORIT

X D'AVIS DOCUMENTAIRE

Cocher la case chulale

LES ENCADRÉS GRAS SONY RÉSERVÉS A L'ADMINISTRATION

k

CABINET BEAU DE LOMENIE

رمين

BIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE NOM ET QUALITÉ DU BIGNATAIRE

ANTERLUNER A LA

DIVISIONS

La présente invention concerne des dérivés hétérocycliques N-subtitués, leur préparation et les compositions pharmaceutiques en contenant. Les composés selon l'invention antagonisent l'action de l'angiotensine II qui est une hormone peptidique de formule :

9

H-Asp-Arg-Val-Tyr-Ile-His-Pro-Phe-OH

9

L'angiotensine II est un puissant agent vasopresseur qui est le produit biologiquement actif du système rénine-angiotensine : la rénine agit sur l'angiotensinogène du plasma pour produire l'angiotensine I, celle-ci est convertic en angiotensine II par action de l'enzyme de conversion de l'angiotensine I.

2

2

Les composés de la présente invention sont des composés non peptidiques, antagonistes de l'angiotensine II. En inhibant l'action de l'angiotensine II sur ses récepteurs, les composés selon l'invention empêchent notamment l'augmentation de la pression sanguine produite par l'intéraction hormone-récepteur, ils ont également d'autres actions physiologiques au niveau du système nerveux central et au niveau rénal, par exemple.

15

Ainsi les composés selon l'invention sont utiles dans le traitement d'affections cardiovasculaires comme l'hypertension, la défaillance cardiaque ainsi que dans le traitement d'affections du système nerveux central et dans le traitement du glaucome, de la rétinopathie diabétique et de l'insuffisance rénale.

20

La présente invention a pour objet des composés de formule

25

dans laquelle :

3

R₁ et R₂ sont semblables ou différents et représentent chacun indépendemment l'hydrogène ou un groupe choisi parmi un alkyle en C₁-C₆, un alcoxy en C₁-C₄, un amino, un aminométhyle, un carboxy, un alcoxycarbonyle dans lequel l'alcoxy est en C₁-C₄, un cyano, un tétrazolyle, un méthylstetrazolyle, un méthylsulfonylamino, un trifluorométhylsulfonylamino, un trifluorométhylsulfonylamino, un trifluorométhylsulfonylamino, un trifluorométhylsulfonylamino, un vyano-acétamide, un N-hydroxy-acétamide, un N-hydroxy-acétamide, un cyano-2 guanidinométhyle, un imidazol-1-yl-carbonyle, un cyano-3 méthyl-2 isothioureidométhyle, à la condition qu'au moins l'un des substituants R₁ ou R₂ soit différent de l'hydrogène;

 $R_{\rm J}$ représente un hydrogène, un alkyle en $C_{\rm I}$ - $C_{\rm 6}$, non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un alcényle en $C_{\rm 2}$ - $C_{\rm 6}$, un cycloalkyle en $C_{\rm 3}$ - $C_{\rm 7}$, un phényle, un phényle, un phénylalkyle dans lequel l'alkyle est en $C_{\rm I}$ - $C_{\rm 3}$, un phénylalcényle dans lequel l'alcényle est en $C_{\rm 2}$ - $C_{\rm 3}$, un phénylalsényle dans lequel l'alcényle est en $C_{\rm 2}$ - $C_{\rm 3}$, lesdits groupes phényles étant non substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un atome d'halogène, un alkyle en $C_{\rm 1}$ - $C_{\rm 4}$, un halogènoalkyle en $C_{\rm 1}$ - $C_{\rm 4}$, un polyhalogènoalkyle en $C_{\rm 1}$ - $C_{\rm 4}$, un hydroxyle ou un alcoxy en $C_{\rm 1}$ - $C_{\rm 4}$,

15

- R_4 représente un alkyle en $C_1 \hbox{-} C_6$, non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes $d^{\, 1} halogène$;

20

 R_5 représente un cycloalkyle ou un cycloalkylméthyle, ledit cycloalkyle étant en $C_3\text{--}C_7$ non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène :

- ou R_4 et R_5 représentent chacun un cyclopropyle ;

2

X représente un atome d'oxygène ou atome de soufre;

z et t sont nuls ou l'un est nul et l'autre représente un ;

et leurs sels.

39

Lorsqu'un composé selon l'invention présente un carbone asymétrique, l'invention comprend chacun des 2 isomères optiques et leur mélange racémique. Les sels des composés de formule (I) selon la présente invention comprennent ceux avec des acides minéraux ou organiques qui permettent une séparation ou une cristallisation convenable des composés de formule (I),

tels que l'acide trifluoroacétique, l'acide picrique, l'acide oxalique ou camphosulfonique, et ceux qui forment des sels pharmaceutiquement accepun acide optiquement actif, par exemple un acide mandèlique ou un acide tables tels que le chlorhydrate, le bromhydrate, le sulfate,

5

amine tertiaire, telle que le trométamol, ou bien les sels d'arginine, de Les sels des composés de formule (I) comprennent également les sels alcalins ou alcalino terreux comme les sels de sodium, de potassium, de avec des bases organiques ou minérales, par exemple les sels des métaux calcium, les sels de sodium et de potassium étant préférés, ou avec une je J l'hydrogėnosulfate, le dihydrogėnophosphate, le méthanesulfonate, nėthylsulfate, le maléate, le fumarate, le 2-naphtalènesulfonate. lysine, ou de toute amine physiologiquement acceptable.

2

Paoc ou un groupe benzyle; par groupe carboxy estérifié on entend un ester par atome d'halogène on entend un atome de brome, de chlore ou de fluor ; protection temporaire de la fonction amine, par exemple un groupe Boc, Z, suivre, par alkyle on entend un radical hydrocarbure droit ou ramifié; anr groupe N-protecteur (également désigné par Pr) on entend un groupe Selon la présente description et dans les revendications qui vont utilisé classiquement dans la chimie des peptides pour permettre une labile dans des conditions appropriées, comme par exemple un ester méthylique, éthylique, benzylíque ou tertíobutylique.

2

20

les composés de formule I dans laquelle R_I est en ortho et représente un groupe carboxy ou tétrazolyle et R2 est l'hydrogène sont des composés

Les composés de formule (I) dans lesquels R_4 est le méthyle et R_5 est le cyclohexyle, sont des composés préférés.

De móme, les composés de formule (I) dans lesquels Ry représente un groupe alkyle droit en C_I-C₆ sont des composés préférés,

Les composés de formule (I) dans lesquels X représente un atome

d'oxygène sont également des composés préférés.

Enfin les composés de formule (I) dans lesquels z=t=0 sont des composés préférés

biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{I} -1 imidazoline-2 one-5 est particulièrement Le n-butyl-2 méthyl-4 cyclohexyl-4 $\mathcal{L}((\text{tétrazol-5-yl})-2'$ préféré. Les abréviations suivantes sont utilisées dans la description et dans les exemples:

05

: Alcool éthylique Alcool

: Ethyl

carboglace : dioxyde de carbone solide

: n-butyl, nern-butyl nBu, tBu

diméthylformamide tétrahydrofuranne

2

dichlorométhane $\frac{\pi}{2}$

NBS

N-bromo-succinimide 22

dicyclohexylcarbodiimide diisopropylėthylamine DIPEA

15

acide trifluoroacétique éther éthylique Ether ΓFΛ

benzyloxycarbonyle icri-butoxycarbonyle ဒ္ဓဝင

BOP

20

: hexafluorophosphate de benzotriazolyloxy trisdiméthylamino

: fluorenylméthyloxycarbonyle Fmoc

phosphonium

La présente invention a également pour objet le procédé de préparation des composés (I). Ledít procédé est caractérisé en ce que :

al) on fait réagir un dérivé hétérocyclique de formule :

25

3

25

dans laquelle z, t, R3, R4 et R5 ont les significations indiquées ci-dessus pour (1), sur un dérivé du (biphényl-4-yl) méthyl de formule :

05

dans laquelle Hal représente un atome d'halogène et R' $_{\rm I}$ et R' $_{\rm Z}$ représentent respectivement soit R $_{\rm I}$ et R $_{\rm Z}$, soit un groupement précurseur de R $_{\rm I}$ et R $_{\rm Z}$;

bl) éventuellement, le composé ainsi obtenu de formule :

2

2

est traité par le réactif de Lawesson \triangle Dis(méthoxy-4 phényl)-2,4 dithia-1,3 diphosphétane-2,4 disulfure 2,4 \nearrow ;

cl) le composé obtenu en al) ou en bl), de formule :

20

$$\begin{array}{c|c}
R_5 & R_4 \\
R(C(I_2)) & R'_2 \\
X & N \\
C(I_2) & R'_1
\end{array}$$

22

dans laquelle X représente un atome d'oxygène ou un atome de soufre, est traité pour préparer le composé (I) par transformation des groupes $R^{'}_1$ et/ou $R^{'}_2$ en respectivement, les groupes R_1 et/ou R_2 .

Parmi les composés 2, les composés (II) tels que définis ci-dessous sont nouveaux.

05

Ainsi la présente invention a également pour objet les composés (II) de formule :

$$R_{5} \xrightarrow{K_{4}} (C_{H2})_{t}$$

$$\stackrel{z(CH2)}{\xrightarrow{X}}_{N} \xrightarrow{N}$$

10

Ξ

dans laquelle :

2

R₃ représente un hydrogène, un alkyle en C_1 - C_6 , non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un alcènyle en C_2 - C_6 , un cycloalkyle en C_1 - C_7 , un phényle, un phénylalkyle dans lequel l'alkyle est en C_1 - C_3 , un phénylalcènyle dans lequel l'alcènyle est en C_2 - C_6 , lesdits groupes phénylalcènyle dans lequel l'alcènyle est en C_2 - C_5 , lesdits groupes phényles étant non substitués ou substitués vinc ou plusieurs fois par un atome d'halogène, un alkyle en C_1 - C_4 , un halogènealkyle en C_1 - C_4 , un halogènealkyle en C_1 - C_4 , un hydroxyle ou un alcoxy en C_1 - C_4 ,

20

 $R_{\rm t}$ représente un alkyle en $C_{\rm l}$ - $C_{\rm 6}$, non substítué ou substítué par un ou plusieurs atomes d'halogène ;

Rs représente un cycloalkyle ou un cycloalkylméthyle, le cycloalkyle étant en C_3 - C_7 , non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène :

25

ou encore R_4 et R_5 représentent chacun un cyclopropyle ;

. X représente un atome d'oxygène ou atome de soufre ;

23

z et t sont nuls ou l'un est nul et l'autre représente un. Parmi les dérivés (II), les composés dans lesquels $z\,=\,t\,=\,0,$ de formule;

$$R_5 \xrightarrow{R_4} N \xrightarrow{I_1 - R_3} (111')$$

0.5

dans laquelle X, R_3 , R_4 et R_5 ont les définitions données ci-dessus pour (II) sont des composés préférés. Particulièrement préférés sont les composés (11') dans lesquels $R_{\rm i}$ est un méthyle et $R_{\rm j}$ est un cyclohexyle

Les composés (II) dans lesquels z=0 et t=1 de formule :

2

dans laquelle R3, R3, R5 et X ont les définitions données ci-dessus pour (11) sont des composés préférés.

2

Enfin, les composés (11) dans lesquels z=1 et t=0 de formule :

20

dans laquelle:

25

 $\mathsf{R}_{\mathsf{J}},\ \mathsf{R}_{\mathsf{J}},\ \mathsf{R}_{\mathsf{J}}$, R_{J} et X ont les définitions données ci-dessus pour (II) sont des composés préférés. Los dérivés 2 sont préparés par des méthodes connues. Par exemple, on pout utiliser la méthode décrite par Jacquier et al.(Bull. Soc.

Chim. France, 1971, (3), 1040-1051) et par Brunken et Bach (Chem. Ber., 1956, 89, 1363-1373) et faire agir un imidate d'alkyle sur un acide aminé ou son ester, selon le schéma réactionnel suivant :

2

$$R_{S} \xrightarrow{R_{4}} (CH_{2})_{t}$$

$$z(CH_{2}) \xrightarrow{N}$$

2

dans lequel R représente un alkyle en C₁-C₄, R' représente l'hydrogène ou un alkyle en C_I-G_a et R₃, R₄, R₅, z et t sont tels que définis précèdemment pour (I).

13

Cette réaction est effectuée en milieu acide, par chauffage dans un solvant inerte tel que le xylène ou le toluène.

méthodes connues. Les composés 5' peuvent être obtenus optiquement purs en utilisant des méthodes de synthèse asymétrique ou de résolution du mélange racémique telles que décrites dans Synthesis of Optically Les composés 5! sont des composés connus ou préparés par des Active alpha-aminoacids, R.M. Williams, Pergamon Press, 1989.

20

Selon un autre mode opératoire, un composé 👱 peut ètre préparé par ortho-ester action en milieu acide d'un aminoalkylamide (5") sur un d'alkyle (<u>10</u>) selon le schéma réactionnel suivant :

$$R_4$$
 (CH2)_z-CONH₂ + R₃-C(OR)₃ ---> $\frac{2}{2}$

5" 10

R représente un alkyle en C₁-C₄.

S

En utilisant un mode opératoire décrit par H. Takenaka et al. (Heterocycles, 1989, $\underline{29}$ (6), 1185-89), on peut également préparer le composé $\underline{2}$, en faisant agir sur le dérivé $\underline{5}^{\mu}$ un halogénure d'acide de formule :

dans laquelle Hal représente un halogène, de préférence le chlore, puis la cyclisation du diamide formé est réalisée en milieu basique. Lorsque z=t=0, la préparation d'un dérivé $\underline{S''}$ peut être effectuée à partir d'une cétone selon un mode opératoire décrit dans le brevet américain 4 017510 ou dans le brevet suisse 540271 :

In cétone R₁R₅CO est traitée par du cyanure (acide cyanhydrique, cyanure de sodium ou cyanure de potassium) et des ions ammonium (ammoniaque et chlorure d'ammonium); le composé aminonitrile $\frac{5^{11}}{2}$ est ensuite hydrolysé en $\frac{5}{2}$, soit en milieu acide fort, soit en milieu basique.

Le cas échéant, on peut résoudre l'aminonitrile 5''' par un acide optiquement actif, selon le mode opératoire décrit dans le brevet européen 158000. On peut alors préparer le composé 5" puis le composé 2 sous forme optiquement pure.

2

Plus particulièrement, un composé $\underline{2}$, selon un autre objet de la présente invention, est préparé par un procédé caractérisé en ce qu'on fait agir sur un composé de formule :

05

$$\begin{array}{ccc}
R_4 & (CH_2)_2COA \\
C & & 13 \\
R_5 & (CH_2)_4NH_2
\end{array}$$

10

dans laquelle A représente un groupe OH, un groupe NH₂ ou un groupe OR', R'étant l'hydrogène ou un alkyle en C_I-C₄, un composé de formule:

 $R_{\rm 3} - B \ \underline{14}$ dans laquelle B représente :

13

•

R étant un alkyle en $C_1\text{-}C_4$ et Hal désignant un atome d'halogène, de préférence le chlore ;

20

puis éventuellemnt, le composé ainsi obtenu est traité par le réactif de Lawesson (bis/méthoxy-4 phényl)-2,4 dithia-1,3 diphosphophénate-2,4 disulfure.

Le dérivé du (biphényl-4-yl) méthyl (3) est préparé selon un procédé décrit dans la demande de brevet EP 324 377.

25

La transformation d'un groupe R'₁ et/ou R'₂ en un groupe R₁ et/ou R₂ est effectuée par des méthodes bien connues de l'homme de l'art. Ainsi, lorsque le composé (I) à préparer possède un groupe R₁ et/ou R₂=carboxy, R'₁ et/ou R'₂ représente un groupe carboxy estérifié. Lorsque le composé (I) à préparer possède un groupe R₁ et/ou

3

10

15

20

Ξ

scra ensuite remplacé par un groupe tétrazolyle éventuellement protégé protégé par exemple par un groupe trityle, soit un groupe cyano qui par un trityle. La transformation du groupe cyano en un tétrazolyle R_1 =tétrazolyle, R'_1 et/ou R'_2 peut représenter, soit un tétrazolyle peut être effectuée par un azide, par exemple, l'azide de tributyl ctain ou par l'azide de sodium.

ensuite par des réactions bien connues de l'homme de l'art pour obtenir On pout également utiliser des groupes R'1 et/ou R'2 tels que les groupes nitro, carboxy, cyano ou chlorure d'acide et les transformer des groupes R₁ et/ou R₂ tels que définis pour le composé I.

transformé en R₁ et/ou R₂ représentant un imidazol-1-yl carbonyle, ou Ainsi, lorsque R'ı et/ou R'2 représente un carboxy, il peut être bien en N-/ (carboxy-4) thiazol-1,3 yl-2) / acêtamide.

Le groupe R', et/ou R', représentant un chlorure d'acide peut être transformé en R₁ et/ou R₂ représentant N•hydroxy•acétamide, N-cyanoacétamide, uréido ou cyano-2 guanidinocarbonyle.

Le groupe R', et/ou R'2 représentant un nitro peut être transformé ε_{11} amino à partir duquel on prépare R_1 et/ou R_2 , tel que mėthylsulfonylamino, trifluoromėthylsulfonylamino et trifluorométhylsulfonyllaminométhyle. Le groupe R', et/ou R', représentant un cyano peut être transformé isothiouréidométhyle (selon C. Gordon et al., J. Org. Chem., 1970, 35 (6), 2067-2069), un cyano-2 guanidinométhyl (selon R.W. Turner, en aminométhyle à partir duquel on prépare un cyano-3 méthyl-2 Synthesis, 1975, 332).

ou le THF, en milieu basique, par exemple en présence de potasse, d'un L'étape al) est réalisée dans un solvant tel que le DMF, le DMSO alcoolate métallique ou d'un hydrure métallique.

L'étape bl) est réalisée pas chauffage sous azote dans un solvant tel que le toluène, selon la méthode décrite par M.P. Cava et al., Tetrahedron, 1985, <u>41</u>, 22, 5061.

Dans la description ci-après, le procédé comprenant les étapes al, bl et cl, est appelé procédé 1.

autre procédé qui est également un objet de la présente invention. Ce Alternativement, les composés (I) peuvent être préparés selon un procédé est caractérisé en ce que :

12

a2) on fait réagir un aminoacide de formule :

$$R_4 \xrightarrow{C} (CH_2)_{\mathbf{t}} - NHP_{\mathbf{r}}$$

$$R_5 \xrightarrow{C} (CH_2)_{\mathbf{z}}$$

02

~

dans laquelle z, t, R4 et R5 ont les significations indiquées ci-dessus pour (1) et dont la fonction amine est protégée par le groupe Pr, sur un dérivé (biphényl-4-yl) méthylamine de formule :

2

15

dans laquelle R' $_{1}$ et R' $_{2}$ représentent respectivement soit R $_{1}$ et R $_{2}$, soit un groupement précurseur de $R_{\rm l}$ et $R_{
m 2}$;

b2) après déprotection de l'amine, le composé ainsi obtenu de formule:

20

est ensuite traité par un ortho-ester d'alkyle de formule R₃C(OR)₃ (10) dans laquelle R, a la signification indiquée ci-dessus pour (I) et R est un alkyle en C₁-C₄;

22

c2) éventuellement, le composé ainsi obtenu de formule

05

2

2

20

25

est traité par le réactif de Lawesson 💪 bis(méthoxy-4 phényl)-2,4

d2) le composé ainsi obtenu en b2 ou en c2 de formule

est ensuite traité dans des conditions convenables pour préparer le composé (I) par transformation des groupes R'2 et/ou R'₁ en, respectivement, les groupes R₂ et/ou R₁.

asymétrique ou de résolution du mélange racémique, telles que décrites (Chemistry of the Amino Acids, Greenstein and Winitz, John Wiley ed., dans "Synthesis of Optically Active alpha-aminoacids" R.H. Williams, Les composés 2 sont connus ou préparés par des méthodes connues 1961, vol. I, p. 697). Eventuellement, ces composés peuvent être obtenus optiquement purs en utilisant des méthodes de synthèse Pergamon Press, 1989.

22

Los composés <u>8</u> sont préparés selon la demande de brevet européen 324 377. L'étape a2) est réalisée dans les conditions habituelles du

et couplage d'un acide sur une amine, par exemple en présence de BOP L'étape b2) qui est la cyclisation du composé $\underline{9}$ en présence de $\underline{10}$ est effectuée selon Jacquier et al. (Bull. Soc. Chim. France, 1971, (3), 1040-1051) et selon Brunken et Bach (Chem. Ber., 1956, $\underline{89}$, 1363-1373).

02

Dans la description ci-après, le procédé comprenant les étapes a2 à d2 est appelé procédé 2.

Selon une variante du procédé 2, à l'étape b2, on peut éventuellement isoler un intermédiaire 9' de formule :

2

15

L'affinité des produits selon l'invention pour les récepteurs de puis préparer le composé 4 par cyclisation en milieu basique. l'angiotensine II a été étudiée sur un test de liaison de

de foie de rats. La méthode utilisée est celle décrite par S. KEPPENS l'angiotensine II marquée à l'iode 125 à des récepteurs membranaires et al. dans Biochem. J., 1982, 208, 809-817.

20

On mesure la CIso : concentration qui donne 50 % de déplacement de l'angiotensine II marquée, liée spécifiquement au récepteur. La CIso des composés selon l'invention est inférieure à 10-6 M.

De plus l'effet antagoniste de l'angiotensine II des produits selon lesquelles le système rénine-angiotensine a été préalablement activé l'invention a été constaté sur différentes espèces animales dans (C. LACOUR et al., J. Hypertension, 1989, Z (suppl.2), S33-S35).

Les composés selon l'invention sont actifs après administration par différentes voies, notamment par voie orale.

္က

17

5

2

7

20

Aucun signe de toxicité n'est observé avec ces composés aux doses pharmacologiquement actives.

le traitement de différentes affections cardiovasculaires, notamment nerveux central, l'anxiété, la dépression, les déficits mnésiques ou composés selon l'invention peuvent être utilisés dans l'insuffisance rénale ainsi que dans le traitement du glaucome, des étinopathies diabétiques, et de différentes affections du système l'hypertension, la défaillance cardiaque, l'insuffisance veineuse, la maladic d'Alzheimer par exemple.

pharmaccutiques contenant une dose efficace d'un composé selon l'invention ou d'un sel pharmaceutiquement acceptable et des excipients convenables. Lesdits excipients sont choisis selon la forme pharmaprésente invention a également pour objet des compositions ceutíque et le mode d'administration souhaités,

ou leurs sels éventuels, peuvent être administrés sous formes unitaires transdermique ou rectale, les principes actifs de formule I ci-dessus, Les formes unitaires intramusculaire, intraveincuse, topique, intratrachéale, intranasale, sublinguale, buccale, intratrachéale, intranasale, les formes d'admid'administration, en mélange avec des supports pharmaceutiques clasutiliser les composés selon l'invention dans des crèmes, pommades ou on peut telles que les comprimés, les gélules, les poudres, les granules et Dans les compositions pharmaceutiques de la présente invention d'administration appropriées comprennent les formes par voie orale siques, aux animaux et aux étres humains pour la prophylaxie ou le les solutions ou suspensions orales, les formes d'administration nistration sous-cutanée, intramusculaire ou intraveineuse et les formes d'administration rectale. Pour l'application topique, pour l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, traitement des troubles ou des maladies ci-dessus.

Afin d'obtenir l'effet prophylactique ou thérapeutique désiré, la dose de principe actif peut varier entre 0,01 et 50 mg par kg de poids du corps et par jour.

Chaque dose unitaire peut contenir de 0,1 à 1000 mg, de préférence par jour de façon à administrer un dosage journalier de 0,5 à 5000 mg, pharmaceutique. Cette dose unitaire peut être administrée 1 à 5 fois de l à 500 mg, d'ingrédients actifs en combinaison avec un support de préférence de 1 à 2500 mg.

9

Lorsqu'on prépare une composition solide sous forme de comprimés, on mėlange l'ingrėdient actif principal avec un vėhicule pharmaceumagnésium, le talc, la gomme arabique ou analogues. On peut enrober d'une façon continue une quantité prédéterminée de principe actif. les comprimés de saccharose, d'un dérivé cellulosique, ou d'autres qu'ils aient une activité prolongée ou retardée et qu'ils libèrent natières appropriées ou encore on peut les traiter de telle sorte tique tel que la gélatine, l'amidon, le lactose, le stéarate de

2

actif avec un diluant et en versant le mélange obtenu dans des gélules On obtient une préparation en gélules en mélangeant l'ingrédient molles ou dures.

2

Une préparation sous forme de sirop ou d'élixir ou pour l'admiméthylparaben et du propylparaben comme antiseptíques, ainsi qu'un nistration sous forme de gouttes peut contenir l'ingrédient actif conjointement avec un édulcorant, acalorique de préférence, du agent donnant du goût et un colorant approprié.

20

contenir l'ingrédient actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents de mise en suspension, comme Les poudres ou les granules dispersibles dans l'eau peuvent la polyvinylpyrrolidone, de même qu'avec des édulcorants ou des correcteurs du goût.

25

Pour une administration rectale, on recourt à des suppositoires qui sont préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

39

aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles Pour une administration parentérale, on utilise des suspensions et injectables qui contiennent des agents de dispersion et/ou des nouillants pharmacologiquement compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le butylèneglycol.

16

05

2

2

20

25

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, eventuellement avec un ou plusieurs supports ou Les compositions de la présente invention peuvent contenir, à côté des produits de formule I ci-dessus ou d'un des sels pharmaceutiquement tranquillisants ou d'autres médicaments qui peuvent être utiles dans acceptables, d'autres principes actifs tels que, par exemple, des le traitement des troubles ou maladies indiquées ci-dessus.

'un est un composé selon l'invention et le ou les autres peuvent être un composé béta-bloquant, un antagoniste calcique, un diurétique, un maccutiques contenant plusicurs principes actifs en association dont Ainsi, la présente invention a pour objet des compositions pharantiinflammatoire non stéroïdien ou un tranquillisant.

limiter. Dans ces exemples, on utilise les abréviations suivantes : d Les exemples suivants illustrent l'invention sans toutefois la signifie densité, TA signifie température ambiante, KHSO4-K₂SO₄ signific une solution aqueuse contenant 16,6 g de bisulfate de potassium et 33,3 g de sulfate de potassium pour 1 litre.

indication contraire, ils ont été mesurés sans recristallisation du Les points de fusion (Fc) sont donnés en degrés Celsius ; sauf

La pureté des produits est vérifiée en chromatographie sur couche spectre RMN enregistré à 200 MHz dans le DMSO deutéré, la référence mince (CCM) ou par HPLC. Les produits sont caractérisés par leur interne étant le tétraméthylsilane.

Les pouvoirs rotatoires spécidiques (aD) sont mesurés à 22°C :

25

longueur de la cuve : 10 cm,

concentration: 1 g pour 100 ml.

Pour l'interprétation des spectres de RMN, on emploie

pour singulet

3

- pour singulet élargi S.C.
- pour doublet
- triplet pour
- quadruplet pour

pour quintuplet pour sextuplet quint sext

Par ailleurs, im signifie imidazole. pour massif ou multiplet.

EXEMPLE 1

05

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 🖒 (carboxy-2' biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{J} -1 cyclohexyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5.

A) Cyclohexyl-5 méthyl-5 hydantoine.

Ce composé est préparé selon J. Org. Chem., 1960, <u>25</u>, 1920-1924.

2

ajoutés en 30 minutes à 29,4 g de cyanure de sodium et 192 g de carbonate on évapore de moitié sous vide et on laisse une nuit à $+4^{\circ}\mathrm{C}$. Le précipité 50 g de cyclohexylméthylcétone, dissous dans 400 ml d'alcool 95, sont d'ammonium dans 400 ml d'eau. On chauffe à 55-60°C pendant 4 heures puis phosphorique. On obtient 65,5 g de l'hydantoïne attendue, identifiée par formé est filtré, lavé à l'eau, puis séché sous vide sur anhydride

ses spectres IR et RMN. 15

 $Fc = 220^{\circ}C$

Acide (R,S) amino-2 cyclohexyl-2 propionique. 3

Ce composé est préparé selon J. Org. Chem., 1960, <u>25</u>, 1920-1924.

20

Un mêlange contenant 7 g de l'hydantoïne, préparée à l'étape précédente à 160°C pendant 5 heures, dans un tube d'acier. Le milieu réactionnel est saturé avec de la carboglace, l'insoluble formé est filtré, puis le filtrat 28 g d'octahydrate d'hydroxyde de baryum dans 150 ml d'eau, est porté filtré et séché. On obtient 5,25 g de l'acide attendu, identifié par ses est concentré sous vide. Le résidu solide est repris dans de l'acétone, spectres IR et RMN. Le produit fond en se décomposant à 350°C.

Ester éthylique de l'acide (R,S) amino-2 cyclohexyl-2 propionique. 3 g de l'acide préparé à l'étape précèdente sont ajoutés à 40 ml

d'alcool absolu saturé en gaz chlorhydrique, puis on chauffe à reflux, sous et le résidu est repris dans un mélange éther-eau que l'on amène à pH9 par agitation, pendant 20 heures. Le milieu réactionnel 🤃 évaporé sous vide nique est décantée, lavée par une solution saturée de chlorure de sodium, addition d'une solution saturée de bicarbonate de sodium. La phase orga-

2

18

05

2

5

20

puis évaporée sous vide. On obtient 2,1 g de l'ester attendu sous forme d'huile. Identification par spectres IR et RMN.

D) Valérimidate d'éthyle.

5

Ce composé est préparé sous forme de chlorhydrate selon Mac Elvain (J. Амег. Chem. Soc., 1942, <u>64</u>, 1825-1827). Il est libéré de son chlorhydrate par action du carbonate de potassium, puis extrait par le DCM.

E) (R,S) n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5.

2

2 g de l'ester préparé à l'étape C et 2,35 g de valérimidate d'éthyle rassemblées puis évaporées sous vide ; le résidu est repris par un mélange solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de sodium, puis acétique ; on porte à reflux pendant 6 heures. Le milieu réactionnel est silice fine en éluant par un mélange chloroforme/méthanol/acide acétique sont mėlangės dans 6 ml de xylène auxquels on ajoute 6 gouttes d'acide acétate d'ethyle/eau et on amène à pH9 par addition d'une solution de ensuite concentré sous vide et le résidu est chromatographié sur gel évaporée à sec. On obtient le produit attendu sous forme d'une huile soudc. La phase organique est décantée, lavée à l'eau, puis par une (95/9/3; v/v/v). Les fractions contenant le produit désiré sont épaisse qui se prend en masse pour donner un solide amorphe.

15

m = 1,56 mg

20

: (chloroforme) ~

1720 cm.1 C=0

1640 cm-1 C=N

RMN conforme

25

Ce composé est préparé selon le procédé décrit dans la demande de Bromométhyl-4 terbutoxycarbonyl-2' biphényle. brevet européen 324 377, £

G) (R,S) n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 $ar{L}$ (tert-butoxycarbonyl-2' biphényl-4-yl) méthyl 7-1 imidazoline-2 one-5.

3

1,5 g de l'imidazolinone préparée à l'étape précédente est dissous dans 20 ml de DMF. On ajoute 250 mg d'hydrure de sodium à 80% dans l'huile. Après ct on laisse 2 heures à TA. Le milleu réactionnel est repris par un mélange acêtate d'éthyle-enu ; la phase organique est décantée, lavée par de l'eau, 20 minutes d'agitation, on ajoute 2,48 g du composé préparé à l'étape F)

sodium, puis concentrée sous vide. Le résidu est chromatographié sur silice en éluant par un mélange acétate d'éthyle/toluène (1/4, v/v). On obtient par une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de 1,8 g du produit attendu sous forme de cire blanche.

IR, (chloroforme) 05

1710-1730cm⁻¹ C=0 ester et imidazolinone

1630 cm·1 C=N

Trifluoroacetate de (R,S) n-butyl-2 \sum (carboxy-2' biphényl-4-yl) méthylJ-1 cyclohexyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5. ≘

10

minutos dans 7 ml de TFA et 7 ml de DCM. Le milieu réactionnel est concentré sous vide et repris dans de l'éther. On obtient un solide blanc qui est 1,5 g du composé obtenu à l'étape précédente est agité pendant 40 filtré, lavé à l'éther et séché sous vide.

m = 1,40 g

Fc = 171°C

15

MII: : 447

KMN

7,10-7,70 ppm : m : 8 H aromatiques 4,45 ppm : s : 2 H : N-CH2-CoH1-

2,25 ppm : s : Cll3 en 4

20

EXEMPLE 2

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 [C(carboxy-2' biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{I}^{-1} cyclohexylméthyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5.

En procédant selon les modes opératoires décrits à l'exemple 1, on prépare à partir de la cyclohexylméthylcétone les composés suivants :

cyclohexylméthyl-5 méthyl-5 hydantoine. **A**

22

 $Fc = 205-206^{\circ}C$

Acide (R,S) amino-2 cyclohexyl-3 méthyl-2 propionique B)

Caractérisé par ses spectres IR et RMN.

Ester éthylique de l'acide (R,S) amino-2 cyclohexyl-3 méthyl-2 propionique. င္ပ

30

Caractérisé par ses spectres IR et RMN

D) (R,S) n-butyl-2 cyclohexylmcthyl-4 mcthyl-4 imidazoline-2 one-5.

Ce produit est obtenu sous forme d'une huile qui se prend en masse. Identification par IR et RMN.

IR (chloroforme)

1720 cm. C=0 imidazolinone 1630 cm-1 C=N

95

05

(R,S) n-butyl-2 cyclohexylméthyl-4 méthyl-4 L^{\prime} (tert-butoxycarbonyl-2 $^{\prime}$ biphény1-4-y1) méthy1 Z-1 imidazoline-2 one-5. E)

sodium. Après purification par chromatographie, le produit est sous forme Ce produit est obtenu par traitement du composé de l'étape D avec le bromométhyl-4 tert-butoxycarbonyl-2' biphényle en présence d'hydrure de d'huile qui cristallise au réfrigérateur.

2

2

Rendement : 51 %

F = 73-75°C

IR (KBr) :

2

1700-1730 cm⁻¹ C=O imidazolinone et ester

1630 cm-1 C=N

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 $\mathcal{L}(\text{carboxy-2' biphényl-4-yl})$ méthy $1\!\!\!/ 2^{-1}$ cyclohexylméthyl-4 méthyl-4 imidazolíne-2 one-5. 근

Rendement : 90%

20

 $Fc = 143 - 146^{\circ}C$

RMN

7,20-7,80 ppm : 8 H : aromatiques

4,85 ppm : m : 2 H : N-CH₂-C₆H₄-

2,70 ppm : t : 3 H : -CH₂-CH₂-CH₃

22

1,80-0,85 ppm : m : 20 H : mcthyl-4

cyclohexylméthyl-4

-CH2-CH2-CH2-CH3

0,80 ppm : t : 3 H : CH2-CH2-CH1

EXEMPLE 3

2

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 🖵 (carboxy-2' biphényl-4-yl) méthyl ブ-1 cyclohexyl-4 éthyl-4 imidazoline-2 one-5.

A) Hémioxalate de (R,S) amino-2 cyclohexyl-2 butyronitrile.

A une solution de 1,03 g de cyanure de sodium dans 6 ml d'eau, on ajoute d'ammoniaque à 32%, puis en 15 minutes, 2,8 g de cyclohexyléthylcétone dans est filtré, lavé à l'acétone puis à l'éther et séché sous vide. On obtient de chlorure d'ammonium, d'ammoniaque, d'eau et de méthanol à 60° C pendant oxalique dissous dans 10 ml d'acétone. Après 15 minutes, le précipité formé 2,87 g de produit qui devient pâteux à 120°C. Identification par IR et RMN. vide. Le résidu est traité à nouveau par les mêmes quantités de cyanure, 6 heures. Le milieu réactionnel est ensuite refroidi, extrait 4 fois par réactionnel est refroidi, extrait 4 fois par du DCM, puis évaporé sous du DCM, séché puis évaporé sous vide. Le résidu est repris dans 30 ml d'acétone et l'on ajoute goutte à goutte 1,1 g de dihydrate d'acide succesivement 1,18 g de chlorure d'ammonium, 1,5 ml d'une solution 5 ml de méthanol et on chauffe à 60°C pendant 6 heures. Le milieu IR de la base libre :

Cm-1 CEN

15

(R,S) amino-2 cyclohexyl-2 butyramide.

goutte à 20 ml d'ammoniaque à 32% glacée. On extrait au chloroforme puis on sèche sur sulfate de sodium et évapore sous vide. On obtient 2,5 g du 2,84 g du nitrile obtenu à l'étape A sont ajoutés en 30 minutes à 6 100°C. Après refroidissement, le milieu réactionnel est ajouté goutte à ml d'acide sulfurique pur. On chauffe l heure à 85°C puis 30 minutes à produit attendu sous forme de cire. Identification par IR et RMN.

20

(R,S) n-butyl-2 cyclohexyl-4 éthyl-4 imidazoline-2 one-5.

25

organique est lavée par une solution saturée de chlorure de sodium, séchée de chlorure de valéroyle dissous dans 10 ml de THF. Après 2 heures d'agisur sulfate de sodium puis concentrée sous vide. Le résidu est repris par On dissout 2,45 g du produit obtenu à l'étape précédente dans 30 ml de THF; on ajoute 1,84 ml de triéthylamine, puis en 25 minutes, 1,73 ml tation, on ajoute 3,57 g de potasse en pastilles, puis 4 ml d'eau, puis dissement, on ajoute 6 g de chlorure d'ammonium, concentre de moitié le 10 ml de méthanol et on porte au reflux pendant 3 heures. Après refroimilieu réactionnel, puis extrait par de l'acétate d'éthyle. La phase

30

10 ml d'hexane et on laisse 4 heures à 0°C. Le solide formé est filtré et

m = 2,62 g

Fc = 80-85°C

05

Identification par RMN et IR (chloroforme et KBr).

D) (R,S) n-butyl-2 \angle (tcrt-butoxycarbonyl-2' biphényl-4-yl) méthyl \angle -1 cyclohexyl-4 éthyl-4 imidazoline-2 one-5.

l'on obtient, après chromatographie, 1,50 g du produit attendu en traitant On opère selon le mode opératoire décrit à l'exemple 1, étape G) et l 8 du produit de l'étape C) par le bromométhyl-4 *leri*butoxycarbonyl-2'

IR (chloroforme)

2

1700-1720 cm⁻¹ C=O imidazolinone et ester

1635 cm-1 C=N

5

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 🖊 (carboxy-2' biphényl-4-yl) méthyl 7-1 cyclohexyl-4 éthyl-4 imidazoline-2 one-5. Ε)

En traitant le composé obtenu à l'étape précédente selon le procédé décrit à l'exemple 1, étape II), on obtient le produit attendu.

Rendement : 85%;

 $Fc = 159 - 161^{\circ}C$

20

KHY

7,10-7,70 ppm : m : 8 H : aromatiques

4,75 ppm : s : 2 H -N-CH₂-C₆H₁-

0,90-1,90 ppm : m : 17 H : cyclohexyle +-CH2-CH3 +-CH2-CH2-CH3 $^{2,60~ppm}:~t~:~2~H~:~-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}$

25

0,80 ppm : t : 3 H : -CH3

0,60 ppm : t : 3 H : -CH3

EXEMPLE 4

(R,S) n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 🖒 (tétrazol-5-yl)-2'

ဗ္ဂ

biphenyl-4-yl) méthyl \mathbb{Z} -1 imidazoline-2 one-5.

3

méthyl-4 (tétrazol-5-yl)-2' biphényle.

le cyano-2' méthyl-4 biphényle est préparé selon la demande de brevet européen 324 377

2 g de ce composé sont placés dans un ballon en présence de 4 g d'azide lavé à l'eau, séché sous vide sur anhydride phosphorique. On obtient 2,18 toluène puis on extrait la phase organique 3 fois par 50 ml de soude lN. addition d'acide chlorhydrique concentré. Le précipité formé est filtré, tributylètain et de 20 ml de xylène et l'on chauffe à reflux pendant Les phases aqueuses sont réunies et lavées avec de l'éther puis on les 110 heures. Après retour à TA, on dilue le milieu réactionnel avec du refroidit par un bain d'eau glacée et on acidifie jusqu'à pHI-2 par g du produit attendu.

05

Fc = 146-148°C après recristallisation dans l'acétate d'éthyle.

10

méthyl-4 (triphénylméthyltétrazol-5-yl)-2' biphényle.

de chlorure de trityle, 100 ml de DCM et 4 ml de triéthylamine. On porte l'acétate d'éthyle, lave par de l'eau, une solution d'hydrogènosulfate de chlorure de sodium. On sèche sur sulfate de sodium, filtre et évapore. On un ballon, on mélange 5,46 g du composé obtenu à l'étape A, 6,9 par de potassium à 3%, de la soude 1N, de l'eau, puis une solution saturée de à reflux pendant 4 heures, puis on évapore le milieu. On reprend obtient 11 g du produit attendu.

2

 $Fc = 161 - 164^{\circ}C$

bromométhyl-4 (triphénylméthyltétrazol-5-yl)-2' biphényle. ວ 20

de NBS et 0,4 g de peroxyde de benzoyle. Après retour à TA, on filtre puis composé préparé à l'étape B, 140 ml de tétrachlorure de carbone, 4,12 g On chauffe à reflux pendant 3 heures un mélange contenant 11 g du évapore le filtrat. Le rèsidu est repris par 30 ml d'éther

isopropylique. On filtre le précipité formé puis on le sèche sous vide. Le produit obtenu est utilisé tel quel à l'étape suivante.

25

D) (R,S) n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4

 ${\cal L}$ ((triphónylmóthyl-tétrazol-5-yl)-2' biphónyl-4-yl) méthyl ${\cal Z}$ -1 imidazoline-2 one-5. On met en suspension sous azote, 394 mg d'hydrure de sodíum à 80% dans l'huile dans 100 ml de DMF anhydre et l'on ajoute peu à peu sous agitation sous agitation. On ajoute 4,86 g du composé préparé à l'étape C) et laisse 1,71 g de n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5 dans 10 ml de DMF anhydre, préparé à l'exemple 1, étape E) et on laisse 30 minutes

par 60 ml d'acètate d'èthyle, essore le milieu et évapore à sec. L'huile 3 heures sous agitation à TA. On évapore à sec puis on reprend le résidu obtenue est chromatographiée sur silice en éluant par le mélange acétate d'éthyle/hexane (1/3 ; v/v). Après évaporation des solvants, on obtient 3,45 g du produit attendu sous forme d'une mousse solide. RMN : (CD Cl3)

02

1-1,8 ppm : m :18 H : méthy1-4 + cyclohexyl-4 + CH₂-CH₂-CH₃ 2,35 ppm : t déformé : 2 H : $CH_2-CH_2-CH_3$ 6,70-8 ppm : m : 23 H : aromatiques 0,9 ppm : m : 3 H : -CH2-CH2-CH3 4,5 ppm : s : 2 H : N-CH2-C6H4-

2

(R,S) n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 🛴 ((tétrazol-5-yl)-2' biphėnyl-4-yl) méthyl \mathcal{I} -l imidazoline-2 one-5. Ξ

2

chlorhydrique 4N et laisse 3 heures sous agitation à TA. APrès évaporation acidifie la phase aqueuse à pl16 par de l'acide chlorhydrique dilué puis on agite jusqu'à dissolution. On extrait 2 fois la phase aqueuse à l'éther. extrait 3 fois à l'acétate d'éthyle, on sèche sur sulfate de sodium et sec, on reprend le résidu par 10 ml de soude 2N et 10 ml d'éther, puis evapore à sec. On obtient 1,72 g du produit attendu sous forme d'une mélange de 40 ml de méthanol et 20 ml de THF. On ajoute 3,5 ml d'acide On met en solution 3,38 g du composé préparé à l'étape D) dans un mousse solide blanche.

RMN (CD Cl3) :

25

20

0,95-2,7 ppm : m : 18 H : cyclohexyl-4 + methyl-4 + -CH₂-CH₂-CH₃ 4,4-4,7 ppm : système AB : 2 H : N-CH₂-C₆H₄-6,95-7,1 ppm : q : 4 H : aromatiques 7,3-7,6 ppm : m : 3 H : aromatiques 2,1 ppm : t : 2 H : -CH₂-CH₂-CH₃ 0,9 ppm : t : 3 H : CH2-CH2-CH3 7,8 : d : 1 H : aromatiques

EXEMPLE 5

3

n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 $ar{L}((ext{tétrazol-5-yl})$ -2' biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{J} -1 imidazoline-2 one-5, lévogyre.

méthyl-5 phényl-5 hydantoïne. **A**

agitation, pendant 22 heures. Le milieu réactionnel est concentré sous vide de moitié et le solide qui a précipité est filtré, lavé à l'eau, à l'éther, 30 g d'acétophénone, dilués dans 250 ml d'alcool 95, sont ajoutés en bicarbonate d'ammonium dans 250 ml d'eau et l'on chauffe à 60-65°C, sous puis séché sous vide. On obtient 38 g de solide blanc, identifié par IR. 30 minutes à un mélange de 18,35 g de cyanure de sodium et 125 g de $Fc = 190-192^{\circ}C$

9

B) Acide (R,S) amino-2 phényl-2 propionique.

2

l'acétone, filtré, lavé à l'acétone, à l'éther, puis séché. On obtient 15,3 20 g du composé préparé à l'étape précédente sont ajoutés à un mélange filtrat est concentré sous vide, le solide blanc formé est repris dans de de 75 g d'octahydrate d'hydroxyde de baryum dans 500 ml d'eau, puis on réactionnel est saturé de carboglace, puis le précipité est filtré. Le chauffe à 160°C pendant 5 heures dans un tube d'acier. Le milieu g de l'acide attendu.

Fc = $260-265^{\circ}$ C (avec décomposition).

12

Ester éthylique de l'acide (R,S) amino-2 phényl-2 propionique.

20

'étape précédente et l'on chauffe à reflux pendant 6 heures et demie. On nique est décantée, lavée à l'eau par une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de sodium puis concentrée sous vide. On obtient ct 100 ml d'eau et l'on ajoute de la soude 2N jusqu'à pH9. La phase orgaconcentre sous vide, on reprend le résidu dans 600 ml d'acétate d'éthyle Ester éthylique dextrogyre de l'acide amino-2 phényl-2 propionique. absolu,on ajoute à la spatule, sous agitation, 24 g d'acide préparé à A une solution de 80 g de gaz chlorhydrique dans 210 ml d'éthanol 25,5 g du produit attendu sous forme d'huile. Identification par IR.

25

On sépare les énantiomères de l'ester préparé à l'étape précédente par Le précipité formé est filtré puis rincé par 2 fois 70 ml d'alcool absolu, 1969, 42, 2984-2988. Aux 25,5 g d'ester obtenus à l'étape C, dilués dans puis il est redissous dans 200 ml d'alcool à ébullition puis on laisse à la méthode décrite par Y. Sugi et S. Mitsui dans Bull. Chem. Soc. Japan, chauffe à $60\,^\circ$ C pour tout dissoudre puis on laisse à TA pendant 4 heures. 5 210 ml d'éthanol absolu, on ajoute 19,8 g d'acide (L) (+) tartrique.

2

TA pendant 72 heures. Les cristaux en aiguille formés sont filtrés, rincés 2 fois par 30 ml d'alcool puis séchés sous vide. On obtient 11,9 g du sel d'acide tartrique de l'ester dextrogyre attendu.

 $Fc = 172 - 173^{\circ}C$

 $L_{\alpha}J_{\rm D} = +44,5^{\circ}$ (C=1, eau).

05

solution alcoolique restante est enrichie en sel d'acide tartrique de l'ester lévogyre.

solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de sodium puis 6,1 g du sel d'acide tartrique de l'ester dextrogyre sont repris dans 30 ml d'eau puis 200 ml d'acétate d'éthyle et l'on ajoute de la soude SN concentrée sous vide. On obtient 3,33 g du produit attendu sous forme jusqu'à pH9. La phase organique est décantée, lavée à l'eau, par une

2

 $L^{\alpha}J_{D} = +24^{\circ}$ (C=2, éthanol). Identification par RMN.

Ester éthylique dextrogyre de l'acide amino-2 cyclohexyl-2 propionique. E

2

3,30 g de l'ester dextrogyre, obtenus à l'étape précédente, sont dilués dans 120 ml d'acide acétique ; on ajoute 1,5 g d'oxyde de platine puis on ajoute de l'acétate d'éthyle puis de la soude SN, jusqu'à pH9,5. La phase repris dans un mélange éther-eau et l'on ajoute de l'acide chlorhydrique hydrogène à pression almosphérique. Après 40 heures d'hydrogénation, le 6N, jusqu'à pH2. La phase organique est éliminée à la phase aqueuse. On sodium saturée, séchée sur sulfate de sodium, puis concentrée sous vide. organique est décantée, lavée à l'eau, par une selution de chlorure de milieu réactionnel est filtré puis concentré sous vide. Le résidu est In obtient 3,10 g du produit attendu.

20

25

 $L^{\alpha} J_{1} = +18^{\circ}$ (C=2, éthanol). Littérature : W.A. Bonner et al., J. Amer. Chem. Soc., 1956, 78, 3218-3221.

Identification par RMN.

n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5, lévogyre. 39

dextrogyre obtenu à l'étape précédente, 4,7 g de valérimidate d'éthyle et On porte à reflux sous agitation un mélange contenant 3 g d'ester 8 gouttes d'acide acétique dans 15 ml de xylène.

soude 5N. La phase organique est décantée, lavée à l'eau, par une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de sodium et concentrée chloroforme/méthanol/acide acétique (95/9/3), les fractions contenant le lans un mélange acétate d'éthyle/eau et on amène à pH 9 par addition de produit sont rassemblées et concentrées sous vide. Le résidu est repris vide. Le résidu est chromatographié sur silice en éluant par un mélange Après 7 heures de reflux, le milieu réactionnel est concentré sous sous vide. On obtient une huile qui se transforme en solide amorphe.

03

m = 2,36 g

 $\angle \alpha \mathcal{I}_D = -57, 2^{\circ}$ (c = 1, chloroforme)

2

IR (chloroforme)

1720 cm·1 C=0

1640 cm-1 C=N

13

Le spectre IR confirme la forme one-5 de l'imidazolinone en solution.

n-buty1-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 $\mathcal{L}((\text{triphenylmethyltetrazol-5-yl})$ -2' biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{I} -1, lévogyre. 6

Ce composé est préparé à partir du produit préparé à l'étape F en suivant le mode operatoire décrit à l'exemple 4, étape

Rendement : 73 %

 $\angle \alpha \angle D = -22.8^{\circ}$ (c=1, chloroforme)

20

RMN : superposable à celle du composé de l'exemple 4, étape D.

n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 \sum ((tétrazol-5-yl)-2' biphényl-4-yl) méthylJ-1 imidazoline-2 one-5, lévogyre. ≘

Ce composé est préparé à partir du produit préparé à l'étape G en suivant le mode opératoire décrit à l'exemple 4, étape

Rendement : 85 %

22

 $\angle \alpha \angle D = -25,9^{\circ}$ (c=1, méthanol)

RMN : supperposable à celle du composé de l'exemple 4, étape

EXEMPLE 6

္က

n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 $\mathcal{L}((\text{tétrazol-5-yl})-2'$ biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{I} -1 imidazoline-2 one-5, dextrogyre.

On concentre sous vide la solution alcoolique obtenue à l'exemple 5, ester éthylique lévogyre de l'acide amino-2 phényl-2 propionique. **A**

ct on amène à pH9 par addition de soude 5N. La phase organique est décantée, lavéc à l'eau, par une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur l'ester éthylique dextrogyre de l'acide amino-2 phényl-2 propionique. Le rùsidu solide est repris dans 150 ml d'eau et 600 ml d'acétate d'éthyle étape D), après la séparation des cristaux de sel d'acide tartrique de sulfate de sodium puis concentrée sous vide. On obtient 20,6 g d'ester enrichi en levogyre.

15,9 g d'acide D(~) tartrique et on dissout à ébullition de l'alcool. Après A 20,5 g de cet ester, dilués dans 200 ml d'éthanol absolu, on ajoute 5 heures à TA, les cristaux en aiguille formès sont filtrés, lavés 2 fois par 50 ml d'alcool absolu puis séchés sous vide. On obtient 16,3 g de sel tartrique du produit attendu.

Fc=172-173°C

 $L^{\alpha}J_{11} = -45,2^{\circ}$ (C=1, eau)

d'éthyle et on amène à pH9,5 par addition de soude SN. La phase organique obtient 3,31 g du produit attendu sous forme d'huile, identifiée par RMN 6 g du sel obtenu sont repris dans 50 ml d'eau et 200 ml d'acétate est décantée, lavée à l'eau, par une solution saturée de chlorure de sodium, puis séchée sur sulfate de sodium et concentrée sous vide.

 $L^{\alpha}J_{1}$, = -25,5° (C=2, ethanol)

On opère comme à l'exemple 5, étape E) et l'on obtient 3,20 g du produit ester éthylique lévogyre de l'acide amino-2 cyclohexyl-2 propionique. attendu à partir de 3,30 g du composé de l'étape A.

n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5, dextrogyre. ວ

On opère comme à l'exemple 5, étape F).

 $\mathbb{Z}_{\mathfrak{A}} \mathcal{I}_{\mathfrak{D}} = +56, 9^{\circ}$ (C=1, chloroforme).

Les spectres RMN et IR sont superposables à ceux de l'isomère lévogyre, préparé à l'exemple 5, étape F).

0) n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 $ar{L}$ (triphénylméthyltétrazol-5-yl)-2' biphėnyl-4-yl mėthyl \mathcal{J} -1 imidazoline-2 one-5, dextrogyre.

l'on obtient 2,3 s du produit attendu sous forme d'un solide blanc à partir On opère selon le mode opératoire décrit à l'exemple 5, étape G) et de 1,1 g du composé préparé à l'étape C.

 $L^{lpha \mathcal{I}_{
m D}}$ = -23,8° (c=1, méthanol) et spectre RMN superposable à celui du composé préparé à l'exemple 4, étape D.

n-butyl-2 cyclohexyl-4 méthyl-4 $\mathcal{L}((\text{tétrazol-5-yl})-2'$ biphényl-4-yl) méthy $l \mathcal{J}^{-1}$ imidazoline-2 one-5, dextrogyre. E)

l'on obtient 1,1 g du produit attendu sous forme d'un solide blanc. \dot{a} partir On opère suivant le mode opératoire décrit à l'exemple 6, étape H et de 2,15 g du composé préparé à l'étape D.

9

 $\angle \alpha \angle D = +27,1$ (C=1, methanol).

Le spectre RMN est superposable à celui du composé préparé à l'exemple

2

De la même façon, en suivant le mode opératoire décrit à l'exemple 3, on a préparé les composés suivants selon l'invention :

EXEMPLE 7

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 \mathcal{L} (carboxy-2' biphényl-4-yl) méthyl \mathcal{J}^{-1} cyclopropyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5.

 $Fc = 149 - 150^{\circ}C$

12

7,05-7,80 ppm : m : 8 H : aromatiques

4,70 ppm : s : 2 H : N-CH₂-C₆H₄-

2,45 ppm : t : 2 H : CH₂-CH₂-CH₃

20

1,05-1,45 ppm : m+s : 8 H : -CH₂-CH₂-CH₃ + CH₃ en 4 + CH cyclopropane

0,70 ppm : t : 3 H : CH₃-(CH₂)₃-

0,05-0,45 ppm : m : 4 H :2CH2 cyclopropane

EXEMPLE 8

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 \mathcal{L} (carboxy-2' biphényl-4-yl) mėthyl \mathcal{I} -1 dicyclopropyl-4,4 imidazoline-2 one-5. Fc = 132-134°C 22

Spectre de masse : MH+ : 431

RMN :

7,15-7,80 ppm : m : 8 H : H aromatiques 4,75 ppm : s : 2 H : N-CH2 - C6H4-2

 $2,50 \text{ ppm} : t : 2 \text{ H} : C_{H_2}-C_{H_2}-C_{H_3}$

8

5

2

15

20

22

1,1-1,60 ppm : m : 6 H : CH_2 - CH_2 - CH_2 - CH_3 + 2 CH cyclopropanes

0,80 ppm : t : 3 H : (CH₂)₃-CH₃

0,10-0,80 ppm : m : 8 H : 4 CH₂ cyclopropanes.

EXEMPLE 9

9

Trifluoroacétate de (R,S) n-butyl-2 L'(carboxy-2' biphényl-4-yl) méthyl ブ-1 cyclopentyl-4 méthyl-4 imidazoline-2 one-5.

Fc = 104-107°C

RMN

7,20-7,80 ppm : m : 8 H : aromatiques

4,85 ppm : système AB : 2 H : N-CH₂-C₆H₄-

2

2,75 ppm : t déformé : 2 H : CH_2 - CH_2 - CH_3

2,20-1,00 ppm : m+s : 16 H : cyclopentane + CH₃ en 4 + -CH₂-CH₃

0,80 ppm : t : 3 H : $CH_3-(CH_2)_3-$

REVENDICATIONS.

32

Un composé de formule :

$$\begin{array}{c|c}
R_5 \longrightarrow (CH_2)_t \\
z(CH_2)_N \\
x \\
CH_2 \longrightarrow R_2 \\
CH_2 \longrightarrow R_1
\end{array}$$

02

Ξ

dans laquelle :

2

indépendemment l'hydrogène ou un groupe choisi parmi un alkyle en un tétrazolyle, un méthyltétrazolyle, un méthylsulfonylamino, un $C_1 - C_6$, un alcoxy en $C_1 - C_4$, uh amino, un aminométhyle, un carboxy, un alcoxycarbonyle dans lequel l'alcoxy est en $C_1\text{-}C_4$, un cyano, R_1 et R_2 sont semblables ou différents et représentent chacun trifluorométhylsulfonylamino, un

12

guanidinométhyle, un imidazol-l-yl-carbonyle, un cyano-3 méthyl-2 isothioureidométhyle, à la condition qu'au moins l'un des substiacétamide, un ureido, un cyano-2 guanidinocarbonyle, un cyano-2 trifluorométhylsulfonylaminométhyle, un N-cyano-acétamide, un N-hydroxy-acétamide, un N-((carboxy-4) thiazol-1,3-2-yl) tuants R₁ ou R₂ soit différent de l'hydrogène ;

20

oolyhalogénoalkyle en $C_1^{\scriptscriptstyle -}C_4$, un hydroxyle ou un alcoxy en $C_1^{\scriptscriptstyle -}C_4$; R₃ représente un hydrogène, un alkyle en C₁-C₆, non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un alcényle en C2-C6, un cycloalkyle en C3-C7, un phényle, un phénylalkyle dans d'halogène, un alkyle en C₁-C₄, un halogénoalkyle en C₁-C₄, un substitués ou substitués une ou plusieurs fois par un atome lequel l'alkyle est en C_I-C_J, un phénylalcényle dans lequel l'alcényle est en C₂-C₃, lesdits groupes phényles étant non

23

ဓ္က

33

R, représente un alkyle en C₁-C₆ non substitué ou substitué par un ou plusicurs atomes d'halogène

cycloalkyle étant en C_3 - C_7 non substitué ou substitué par un ou Rs représente un cycloalkyle ou un cycloalkylméthyle, le plusieurs atomes d'halogène;

0.5

ou R4 et R5 représentent chacun un cyclopropyle ;

X représente un atome d'oxygène ou atome de soufre;

z et t sont nuls ou l'un est nul et l'autre représente un

position ortho et représente un groupe carboxy ou tétrazolyle et \mathtt{R}_2 Composé selon la revendication l caractérisé en ce que $R_{\rm l}$ est en est l'hydrogène.

2

Composé selon l'une quelconque des revendications l à 2 caractérisé en ce que R4 est le méthyle et R5 est le cyclohexyle.

Composé selon l'une quelconque des revendications l à 3 caractérisé en ce que R, représente un groupe alkyle droit en C,-C6.

2

Composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que X est l'oxygène. Composé selon l'une quelconque des revendications l à 5 caractérisé

20

mithyl \mathcal{I} -1 imidazoline-2 one-5 ou l'un de ses sels avec des acides ou n-butyl-2 méthyl-4 cyclohexyl-4 $\int ((\text{tétrazol-5-yl})-2'$ biphényl-4-yl) Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est le

Procédé pour la préparation d'un composé (I) selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que 8.

25

al) on fait réagir un dérivé hétérocyclique de formule ;

9

dans laquelle z, t, R3, R4 et R3 ont les significations indiquées pour (I), dans la revendication 1, sur un dérivé du (biphényl-4-yl) méthyl

10

dans laquelle Hal représente un atome d'halogène et R', et R'2 représentent respectivement soit R_I et R_I, soit un groupement précurseur de R₁ et R₂ ;

15

bl) éventuellement, le composé ainsi obtenu de formule :

20

41

est traité par le réactif de Lawesson 🖒 bis(méthoxy-4 phényl)-2,4 dithia-1,3 diphosphétane-2,4 disulfure 2,4 $oldsymbol{ oldsymbol{ oldsymbol{$

25

cl) le composé obtenu en al) ou en bl), de formule :

est traité pour préparer le composé (I) par transformation des groupes dans laquelle X représente un atome d'oxygène ou un atome de soufre, $R^{\,\prime}_{\,\,1}$ ct/ou $R^{\,\prime}_{\,\,2}$ en respectivement, les groupes R_1 ct/ou $R_2.$

10

Procédé pour la préparation d'un composé (I), selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que :

a2) on fait réagir un aminoacide de formule :

15

pour (1) dans la revendication 1 et dont la fonction amine est protégée par lo groupe Pr, sur un dérivé (biphényl-4-yl) méthylamine de formule dans laquelle z, t, R, et R, ont les significations indiquées ci-dessus

20

$$H_2^{N-CH_2}$$

25

dans laquelle R', et/ou R's représentent respectivement soi R, et ½, soit un groupement précurseur de R₁ et R₂ ;

b2) après déprotection de l'amine, le composé ainsi obtenu de formule:

36

9

est ensuite traité par un ortho-ester d'alkyle de formule $R_3C(0R)_3$ (10) dans laquelle R3 a la signification indiquée pour (I) dans la revendication 1 et R est un alkyle en C₁-C₄ ;

2

c2) éventuellement, le composé ainsi obtenu de formule :

$$\begin{array}{c|c}
R_5 & K_4 \\
 & \times \\$$

13

est traité par le réactif de Lawesson 🖒 bis(méthoxy-4 phényl)-2,4 dithia-1,3 diphosphétane-2,4 disulfure 2,4 ${\mathcal I}$;

20

d2) le composé ainsi obtenu en b2 ou en c2 de formule

33

est ensuite traité dans des conditions convenables pour préparer le composé (I) par transformation des groupes R'2 et/ou R', en, respectivement, les groupes R₂ et/ou R₁.

Un composé de formule : . 10

9

Ξ

dans laquelle:

2

R, représente un alkyle en C₁-C₆ non substitué ou substitué par un polyhalogénoalkyle en $C_1\text{-}C_4$, un hydroxyle ou un alcoxy en $C_1\text{-}C_4$; R₃ représente un hydrogène, un alkyle en C₁-C₆, non substitué ou substitué par un ou plusieurs atomes d'halogène, un alcényle en C2-C6, un cycloalkyle en C3-C7, un phényle, un phénylalkyle dans d'halogène, un alkyle en C₁-C₄, un halogènoalkyle en C₁-C₄, un substitués ou substitués une ou plusicurs fois par un atome loquel l'alkyle est en C₁-C₃, un phénylalcényle dans lequel l'alcényle est en C2-C3, lesdits groupes phényles étant non

15

cycloalkyle étant en C_3 - C_7 , non substitué ou substitué par un ou Rs représente un cycloalkyle ou un cycloalkylméthyle, ledit ou plusicurs atomes d'halogène. plusieurs atomes d'halogène;

20

ou R₄ et R₅ représentent chacun un cyclopropyle ;

25

X représente un atome d'oxygène ou atome de soufre ;

z et t sont nuls ou l'un est nul et l'autre représente un ;

11. Un composé selon la revendication 10 de formule ;

(111,

05

dans laquelle X, R, R, et R, ont les significations indiquées pour (II) dans la revendication 10.

12. Un composé selon la revendication 11 de formule

2

dans laquelle

15

X et $R_{\rm j}$ ont les significations indiquées pour (II) dans la revendication 10.

13. Un composé selon la revendication 10, de formule :

20

("II")

dans laquelle R3, R4, R5 et X ont les définitions données ci-dessus pour (II), dans la revendication 10.

Un composé selon la revendication 10, de formule 14.

dans laquelle :-

05

 X_1 , R_3 , R_4 et R_5 ont les significations indiquées pour (II) dans la revendication 10.

15. Procédé pour la préparation d'un composé selon l'une quelconque des revendications 10 à 14 caractérisé en ce que : on fait agir sur un composé de formule :

2

2

dans la revendication 10, A représente un groupe OH, un groupe NH_2 ou un groupe OR', R' étant l'hydrogène ou un alkyle en C1-C4, un composé dans laquelle R1, R5 ont les définitions indiqués ci-dessus pour (II) de formule :

20

dans laquelle R, a la définition indiquée ci-dessus pour (II) dans la revendication 10 et B représente :

· un groupement C (OR)3

ou - un groupement COMal,

R étant un alkyle en C_I-C₄ et Hal désignant un atome d'halogène, de préférence le chlore ; puis éventuellement, le composé ainsi obtenu est traité par le réactif de Lawesson (bis/méthoxy-4 phényl)-2,4 dithia-1,3 diphosphophétane-2,4

05

16. Composition pharmaceutique contenant à titre de principe actif un composé selon l'une que conque des revendications 1 à 7.

17. Composition pharmaceutique contenant un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 en association avec un composé bêtabloquant.

18. Composition pharmaceutique contenant un composé selon l'une quelconque des revendications l à 7 en association avec un diurétique.

2

des revendications 1 à 7 en association avec un antiinflammatoire non : 19. Composition pharmaceutique contenant un composé selon l'une quelconque

Composition pharmaceutique contenant un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 en association avec un antagoniste calcique. 20.

13

Composition pharmaceutique contenant un composé selon l'une quelconque des revendications 1 à 7 en association avec un tranquillisant.

40